#### RUBBER COMPOSITION

Publication number: JP6329838

Publication date: 1994-11-29

Inventor: TANAKA YASUYUKI; SAKAKI TOSHIAKI; ICHIKAWA

NAOYA; HIOKI YUICHI; HAYASHI MASAHARU

Applicant: KAO CORP; SUMITOMO RUBBER IND

-international: B29D30/00; B60C1/00; C08C1/04; C08L7/00;

C08L21/00; B29D30/00; B29D30/00; B60C1/00;

C08C1/00; C08L7/00; C08L21/00; B29D30/00; (IPC1-7);

B29D30/00; C08L21/00; B60C1/00; C08C1/04

~ Europeani

Classification:

Application number: JP19930118704 19930520 Priority number(s): JP19930118704 19930520

Report a data error here

#### Abstract of JP6329838

PURPOSE:To provide a rubber composition low in Mooney viscosity, good in processability, needless for mastication, high in producibility, thus useful as a material for tires, containing natural rubber deproteinized so as to be a specified level or lower in the total nitrogen content. CONSTITUTION:The objective nurber composition containing natural rubber deproteinized so as to be <=0.1 (pref. <=0.05) wt.% in the total nitrogen content as an index of the amount of protein. The deproteinized natural rubber can preferably be obtained by adding a protease (pref. derived from bacteria) or a specific kind of bacteria to a latex.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A) (11)特許出願公院審号

特開平6-329838

(43)公開日 平成6年(1994)11月29日

(51) Int.Cl. 5		識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所		
COSL	21/00	LBD					
B 6 0 C	1/00	A	8408 3D				
		Z	8408-3D				
C08C	1/04						
B29D	30/00		7158-4F				
				審査請求	未締求 請求項の数4 OL (金 7 頁)		
(21)出顯番号		狩願平5−118704		(71)出額人	000000918		
					花王株式会社		
(22)出顧日		平成5年(1993)5月20日			東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号		
				(71)出版人	000183233		
					住友ゴム工業株式会社		
					兵庫與特戸市中央区脇採町3丁目6番9号		
				(72)発明者	田中 康之		
					東京都八王子市打越町1481-184		
				(72)発明者	榊 俊明		
					兵庫県加古川市関上町養田1314番地の1		
				(74)代理人	弁理士 竜井 弘勝 (外1名)		
					最終質に続く		

# (54) 【発明の名称】 ゴム組成物

#### (57) [壓約]

【目的】 模様的物性、発熱性にすぐれた従来の天然ゴ ムよりもさらに高強度で引き裂き抵抗が大きい上、より 低発熱性であり、しかもムーニー粘度が低く加工性にす ぐれるため素練りが不要で、生産性にもすぐれたゴム組 成物を提供する。

【構成】 蛋白質量の指標としての総窒素含有率が0. 1 重量が以下となるように、高度に脱蛋白処理された天 然ゴムを使用する。

[特許請求の範囲]

【讃求項1】張白質量の指標としての総窒素含有率が 0. 1 重量%以下となるように脱蛋白処理された天然ゴ ムを含有することを特徴とするゴム組成物。

1

[謝求項2] 継張白帆弾された天然ゴムの鉄容素含有塞 がり、05重量%以下である臍式項1記載のゴム組成

【請求項3】脱蛋白処理された天然ゴムの絵像書合有率 が0、02重量%以下である請求項1記載のゴム組成

【顧求項4】タイヤ用材料である請求項1ないし3の何 れかに配載のゴム組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、天然ゴムを含むゴム組 成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術と発明が解決しようとする課題】天然ゴム はタイヤ、ベルト、ロール等の工業用品額からテニスポ ている。一般にゴム製品は使用中に圧縮-回復-伸長が 繰り返され、損失エネルギーが蓄積して発熱が生じ、こ の熱がゴムの疲労を促進してゴム製品の寿命を振くする 原因となる。そして、損失正接tan &で表されるエネル ギー損失が大きいほど上記発熱は大きくなる。たとえば タイヤの場合、ころがり抵抗は50~70℃におけるta n &の大小に左右されることが経験的に知られており、 tan ♂が大きいと発熱が大きくなるばかりでなく、ころ がり抵抗も大きくなって、自動車の燃費が悪化するとい う問題もある。レース用あるいは高性能ハイグリップ用 30 楽練りの工程が加わる分だけ、生産性が低下するという のタイヤでは、とくにトレッドのian δが大きいことが 要求されるが、省燃費タイヤのトレッドの場合は、上記 のようにtan ∂が小さいことが望ましいのである。

【0003】 天然ゴムは合成ゴムより機械的特性がすぐ れており、かつtan &が小さいため、前途したようにタ イヤ、工業用品、スポーツ用品といった用途で多用され ている。しかしながら近年、各種ゴム材料に対する経能 要求はますます厳しくなり、すぐれた発熱性と機械的物 性を有する天然ゴムにもさらなる性能改善が必要となっ 発熱性等である。省営費タイヤ用ゴム組成物の場合には 低発熱性と同時にウエットグリップのよさも要求されて いる。ウエットグリップは0℃におけるtan るの大小に 左右され、大きい方がウエットグリップがよくなる。

[0004] 従来、天然ゴムと合成ゴムをプレンドした ゴム組成物においては、合成ゴムの改臭により、発動性 を改善する試みがなされている。タイヤの分野では発熱 性の改善と同時に、ウエット時のグリップの改良も結み られている。また一般的なゴムの物性、たとえば引張強 度、引き裂き抵抗等についても、合成ゴムのみの改良で 50 高強度で引き裂き抵抗が大きい上、発熱性が小さく、し

は効果に服界があり、練天然ゴム系の組成物では補助部 等の配合剤に頼る他は全く改良の手がかりがない。

【0005】さらに生の天然ゴム(原料として使用する ゴム)は、製造する際の加工性や生産性が悪いという間 題がある。一般にゴム製品の製造工程には、生ゴムに種 々の添加剤を添加してゴムを練る混練工程と、組練りし たゴムをシート状にするカレンダー加工もしくは押し出 し加工工程とがあり、いずれの工程においても、ゴム材 料の弾性および可塑性が、その作業性、作業効率に大き 10 く影響する。なお未加硫のゴム材料の弾性および可塑性 は、通常、ムーニー粘度によって表され、ムーニー粘度 が高いほどゴムの弾性は高く可塑性は低くなり、ムーニ 一粘度が低いほどゴムの弾性は低く可塑性は高くなる傾 向にある。

【0006】生の天然ゴムは分子量が高いためムーニー 粘度が非常に大きく、したがって弾性が高くかつ可塑性 が低い。このため、磁錬工程では添加剤を十分に混合す るのが疑しく、またカレンダー加工や押し出し加工の工 程ではトルクが大きくなって加工速度が低下し、生産性 ール等のスポーツ用品類にいたる多くの分野で使用され 20 が悪くなる。またトルクが大きいと、そのエネルギーは ゴム中に蓄積してゴムを発熱させ、ゴムの焼けを生じる 類似ともなりうる。

> 【0007】そこで適常は、混練工程に先立って素練り を行うのが一般的である。素繰りを行うと、ゴムの発性 が減少し、可塑性が出て視線工程以降の加工操作が容易 になる。素練りとは、添加剤を添加する前のゴムに機械 的な剪断力を加えて分子凝集をほぐし、分子鎖を切断し て低分子量化する操作である(この反応を起こしやすく するためしゃっ解剤を使用することもある)。しかし、 問題がある。

【0008】 抽等の軟化剤を配合するとムーニー粘度は 小さくなる。しかし軟化剤は、加硫後もゴム材料から抽 出されやすいので、多量に用いると、加輸後の製品の表 面に滲みだす(ブリードする)おそれがある他、輸産等 に悪影響を及ぼすおそれもあり、用途によっては使用で きない場合がある。天然ゴムは、貯蔵中に硬化してムー ニー粘度が上昇することが知られており、これを防止す るために粘度安定化ゴム (たとえばSMR-CV) が関 てきた。すなわちよりすぐれた機械的物性、より小さい 如 発されている。しかしこの粘度安定化ゴムは、安定化の ための添加剤として複酸ヒドロキシルアミンを含有し、 さらに場合によってはひまし油を添加する必要もあるの で、これらの薬剤が加硫後のゴム製品に残留して、強度 等に悪影響を及ぼすおそれがあり、用途によっては使用 できない場合がある。またこれらの添加剤を添加する工 程が加わるので、生産性が低下するという問題もある。

[0009] 本発明は以上の事情に緩みてなされたもの であって、合成ゴムに比べて機械的物性や発熱性にすぐ れた天然ゴムをさらに一層改良すること、すなわちより

かもムーニー粘度が低く加工性にすぐれるため素練りが 不要で生産性にもすぐれたゴム組成物を提供することを 目的としている。

【0010】本発明の他の目的はこのゴム組成物をタイ ヤ用材料として使用し、ころがり抵抗を低減し、発熱性 を抑え、かつウエット時のグリップを上げることであ

#### [0011]

【課題を解決するための手段および作用】上記課題を解 決するため、本発明者らは、天然ゴムの新たなる改賞技 10 にも、あるいはRSS3号ゴムにもみられる。 術について種々検討を行った。その結果、天然ゴムが元 来含有する蛋白質を機力除去することが、50~70℃ でのian るの低下、0℃でのian るの向上、高強度化。 引き剥き抵抗の向上、およびムーニー執序の低下による 加工性、生産性の向上に有効であることを見出した。

【0012】脱蛋白処理を施した天然ゴムは公知であ り、たとえばクレープH、クレープG、クレープCD等 のグレード品が実際に上市もされている。またこれら脱 **蛋白天然ゴムは、実際にゴム組成物にも使用されてい** る。しかし従来の脱蛋白天然ゴムでは上記のような効果 20 は得られていない。この原因について本発明者らが検討 したところ、従来の脱帯白天然ゴムは脱帯白が未だ十分 でないことが判明した。

[0013] 一般に天然ゴムの蛋白質含有素は、ケール ダール法によって瀕定される総窒素含有率の6、3倍量 で表すことができるとされている。本発明者らが顕変し たところによると、新鮮な天然ゴムラテックス(フィー ルドラテックス)は、上記総窒素含有率が約0、5~ 0. 8遺最%、市販の綺麗ラテックスおよび生ゴム(ス モークドシートゴム) は総窒素含有率が約0,3重量%30 以上であった。また従来市販の製蛋白天然ゴムは、含有 蛋白質量が大幅に低減しているものの、最も含有蛋白質 量が少ないクレープCDでも総金集含有率が0.11重 量%で、脱張白が不十分であった。

【0014】そこで本発明省らは、総室業含有率がり、 1 重量%以下となるように高度に脱壁白処理された天然 ゴムを使用することを試みた結果、50~70℃でのta n るの低下、0℃でのtan るの上昇、高強度化、引き袋 き抵抗の向上、およびムーニー粘度の低下に効果のある に至った。すなわち総章素含有率が0、1 策量%以下と なるように高度に影蛋白処理された天然ゴムは、適常の 天然ゴムと比較して、50~70℃におけるtan さが小 さく、0℃におけるtan さが大きく、強度が強く、引き 裂き抵抗が大きく、かつムーニー粘度が低いのである。

【0015】したがって本発明のゴム組成物は、蛋白質 量の指標としての総盤案含有率が0.1重量%以下とな るように脱蛋白処理された天然ゴムを含有することを特 数とする。本発明のゴム組成物で使用する、総窒素含有

---979---

4 ムと、従来公知の種々の脱蛋白天然ゴム (クレープゴ ム) との相違は、本発明者らの行った以下の確認試験か らも明らかである。

【0016】すなわち従来市販の各種クレープゴムを変 嫌したものをトルエン中に溶解し、これを透過法で赤外 綴スペクトルを測定したところ、いずれのものも328 Ocm: に吸収が見られた。この吸収はゴム中の蛋白質の ポリベプチド結合によって生じる吸収であり、当然のこ とながら脱蛋白処理する前のラテックスを乾燥したもの

【0017】これに対し本発明のゴム組成物で用いる、 総窓案含有率が0.1異量%以下となるように脱蛋白机 望された天然ゴムは、上記3280mm:の吸収が殆どな く、とくに総室楽含有率が0.02重量%以下となるよ うに脱蛋白処理された天然ゴムは3280cm!の吸収が 全く見られない。これは後述するように、蛋白質分解酵 素と各種界頭話性難等で天然ゴムを処理することによ り、蛋白質つまりポリペプテド結合が分解されたためで ある。

【0018】本発明のゴム組成物で使用する天然ゴム は、上記のようにゴム中の総窒素含有率が0、1 重量% 以下になるまで脱蛋白処理したものであるが、蛋白質を 除去すればするほどiam 6特性が改善され(高温で小さ く、低温で大きい)、加工性、生産性が向上し(ムーニ 一粘度の低下)、高引き裂き抵抗、高引張強度が発現す る。したがってゴム中の総変素含有率は少ないほどよ く、上記の範囲内でもとくに0.05歳量%以下である のが好ましく、0、02重量光以下であるのがより一層 経定しい。

【0019】本発明に使用される、総容案含有率が0. 1 職量%以下になるまで職業白飢却された天然ゴムとし ては、たとえば「天然ゴムvol. 6, No. 8, 274-281 (19 74) 」において提案された、改善された脱蛋白天然ゴム (総容素含有率が0.06開設%)等があげられるが、 とくに、先に本出職人らが提案した、ラテックスに蛋白 質分解酵業またはパクテリアを添加して蛋白質を分解さ せる方法か、あるいは石鹸等の界面活性剤により繰り返 し洗浄する方法により経過されたものが好適に使用さ れ、とくに蛋白質分解酵素と界面活性剤とで同時または ゴム組成物を製造することに成功し、本発明を完成する 40 順次に処理する方法により製造されたものが、さらに好 適に使用される(特額平4-208754号~特額平4 -208758号)。界面活性剤による洗浄は歳心分離 などで行えばよい。ゴム分は、上記処理後、ラテックス を1ないし数回、強心分離することで単端される。 [0020] 上記処理に使用される蛋白質分解酵素はと

くに限定されず、総商由来のもの、糸状態由来のもの。 酵母由来のもののいずれでも納わないが、これらの中で は細菌由来のプロテアーゼを使用するのが好ましい。ま た界面括性弱としては、たとえば除イオン性界面特性剤 率がり、1 単量%以下になるまで配蛋白処理した天然ゴ 50 および/または非イオン性界面括性剤が使用可能であ

5 る。除イオン性界面括性剤には、たとえばカルボン酸 系、スルホン酸系、硫酸エステル系、リン酸エステル系 などの界面活性剤がある。

【0021】原料であるラテックスとしては、天然のゴ ムの木から得られた新鮮なフィールドラテックス、市販 のアンモニア処理ラテックスのいずれでもよく、とくに 後者を使用した場合には、天然ゴムのグリーンストレン グス(生ゴム強度)が向上してロールへの巻きつきがよ くなり、知工性がさらに向上するという効果もある。本 発明のゴム組成物は、その主体たるゴム成分として、以 10 [0025] 上で説明した、総室案含有率が0、1重量%以下となる ように脱蛋白処理された天然ゴムを単独で使用できるの はいうまでもないが、脱蛋白処理していない通常の天然 ゴムや、総窒素含有率が0.1重量%を超える市販の脱 蛋白天然ゴム、あるいは各種合成ゴム(スチレンーブタ ジエンゴム、ブタジエンゴム等) を、上紀殿養白処理さ れた天然ゴムと併用することもできる。

[0022] 上記ゴム成分とともに本発明のゴム観成物 を構成する他の成分としては、破黄、有機破費化合物、 有機過酸化物、金與酸化物、ポリアミン、ポリイソシア 20 【0026】つぎに、遠心分離により生じたクリーム状 ネート、変成フェノール樹脂等の加速剤または架橋剤: アルデヒドーアミン領、ジチオカーパネート類、グアニ ジン類、チアゾール類、チウラム類等の加速促進剤:金 属酸化物、脂肪酸等の加硫促進助剤:各種老化防止剤: カーボンブラック、ホワイトカーボン等の補強剤:充填 剤:粘着付与剤;可塑剤;軟化剤;しゃく解剤;着色 剤:滑剤等があげられる。

【0023】本発明のゴム組成物はとくに繰り返しの圧 縮や伸長を受ける製品の材料として使用することができ る。たとえばタイヤやゴムベルト、ゴムロール、ブラダ 30 により測定したところ、0.04意識%であった。 一、訪絃材等の工業用品、さらにテニスポール、パスケ ットボール、サッカーボール、パレーボール等のスポー ツ用品があげられる。タイヤにおいてはトレッド、サイ ドウォール、プライ、ピード等の、ゴムタイヤを構成す るあらゆるコンポーネンツの材料として使用することが\*

6 \*でき、上記各成分は、それぞれのコンポーネンツに応じ て、従来同様に、最適な配合割合で配合される。

【0024】かくして得られる本発明のゴム組成物は、 以下の実施例に記載のごとく、80~70℃でのtan 8 の低下、高強度化、引き要き抵抗の向上、およびムーニ 一粘度の低下による生産性向上の効果にすぐれている。 さらにこの材料をタイヤとして用いた場合、低発熱性で ありながら、ウエット時のグリップもすぐれるという長 所が発現する。

【実施例】以下に本発明を、実施例に基づいて説明する が、本発明の構成は、以下の実施例に限定されるもので はない。

# 実施例1

(生ゴムの顕観) 市販のハイアンモニアラテックス (マ レイシアのガスリー社(数) にノニオン系界面活性剤(水 王社製の商品名エマルゲン810)の1%水溶液を加え てゴム分濃度を8%に顕整し、11.000r.p.a.の回 転速度で30分間適心分離した。

個分を、上記エマルゲン810の1%水溶液に分散し て、ゴム分濃度が8%になるように調整した後、再度、 11,000r.p.a.の回転速度で30分間線心分離し た。この操作をもう一度繰り返した後、得られたクリー ム状留分を蒸留水に分散して、器形ゴム分60%の脱畳 白ゴムラテックスを調製した。

【0027】つぎにこの設置白ゴムラテックスを複熱、 疑問させた後、水分を指ばして乾燥させて生ゴムを得 た。得られた生ゴム中の総容素含有率をケールダール状

(ゴム組成物の製造)上記生ゴム100重量部に対し、 下配の各成分を配合し、温練してゴム組成物を製造し た。

[0028]

歳 分	重 量 部
ファーネスプラック(ISAF**)	5 0
スチレン	3
聚化重鉛 (ZnO)	3
老化防止剂13	1
老化防止剤RD (TMQ**)	1
建黄	1. 5
加硫促進剤NS	0.75

\* 1 : Intermediate super abrasion furnace black \* 2 : Polymer of 2, 2, 4-trimethyl-1, 2-dibidroquinone

#### 実施例2

(生ゴムの課題) 街販のハイアンモニアラテックス (マ レイシアのガスリー社製、開形ゴム分62.0%]を、 0、12%のナフテン酸ソーダ水溶液で希釈して、固形 ゴム分を10萬幾%にし、さらに隣酸二水条ナトリウム 50 【0029】つぎに酵素処理を完了したラテックスに、

を添加してpHを9、2に調整した。そしてゴム分10 gに対して、蛋白質分解酵素(アルカラーゼ2,0M) を 0、87gの割合で添加し、さらにpHを9。2に再 調整した後、37℃で24時間維持した。

ノニオン系界面否性剤 (花玉社製の商品名エマルゲン8 10)の1%水溶液を加えてゴム分濃度を8%は顕整 し、11,000s.m.の回転速度で30分間遮心分離 した。つぎに、遠心分離により生じたクリーム状盤分 を、上紀エマルゲン810の1%水溶液に分散して、ゴ ム分濃度が8%になるように調整した後、再度、11。 0 0 0 r.p. t. の回転速度で3 0 分間遠心分離した。この 操作をもう一度繰り返した後、得られたクリーム状御分 を蒸留水に分散して、海形ゴム分60%の配番白ゴムラ デックスを顕毅した。

【0030】 つぎにこの脱蛋白ゴムラテックスを薬粧、 凝固させた後、水分を飛ばして乾燥させて生ゴムを得 た。得られた生ゴム中の総理業含有率をケールダール独 により測定したところ、0.016重量%であった。

(ゴム組成物の製造) 上記生ゴム100重量部を使用し たこと以外は、実施例1と同様にしてゴム組成物を製造 した。

#### [0031] 実施例3

実施例1の(生ゴムの鋼製)と関様にして製造した、装 窒素含有率が0.09重量%である生ゴム100重量部 20 [0036] 損失正接tan δの測定 を使用したこと以外は、実施例1と同様にして、ゴム組 成物を製造した。

# 突旋倒 4

実施例2の(生ゴムの顕製)と回様にして製造した、総 室衆含有率が0.009重量%である生ごム100重量 部を使用したこと以外は、実施例1と回模にして、ゴム 組成物を製造した。

#### [0032] 実施例5

実施例2の(生ゴムの顕製)と同様にして製造した、総 窒素含有率が0.02重量%である生ゴム100重量部 30 ML1+4 (130℃)を、JIS K 5300 f未加 を使用したこと以外は、実施例1と同様にして、ゴム能 成物を製造した。

#### 比較例1

市販の団形ゴムの中では最もきれいな部類に属するペー ルクレープ100世最初を、脱環白処理せずにその主主 用いたこと以外は、実施例1と同様にして、ゴム組成物 を製造した。開形ゴムの総密素含有率は0、45重量% であった。

# [0033] 比約例2

窒素含有率が0、11重量%である生ゴム100重量額 を使用したこと以外は、実施例1と同様にして、ゴム組 成物を製造した。

#### 比較例3~5

実施例2で使用した、総密案含有率が0.015重量% である生ゴム100重量部に代えて、下記の各原料ゴム 100重量部を使用したこと以外は、実施例2と同様に して、比較例3~5のゴム組成物を創造した。

【0034】比較例3:ハイアンモニアラテックスを属 乾したもの

比較例4:SMR-CV (Standard Malaysian Rubber-(33)

比較例5:天然ゴム (RSS3号) にしゃっ解剤を加え で客練りしたもの

# 引張強さ試験

上記各実施例、比較例で作製したゴム領成物を、それぞ れ140℃、20分間の条件でプレス加酸した後、11 S K 6301「加融ゴム物理試験方法」のうち第3 項「引張試験」に所載の試験方法に則って、初期の引張 10 強さT。 [MPs] および伸びE。 (%) を求めた。ま た、加硫後の試料を100℃で48時間放掘した後、同 様の類定を行って、老化後の引張強さて。「MPal およ び伸びE』(%)を求めた。

### [0035] 引製強さ試験

各実施例、比較例で作製したゴム組成物を、それぞれ1 40℃、20分間の条件でプレス加硫した後、J[S K 6301「加硫ゴム物理試験方法」のうち第9項 「引要試験」に所載の試験方法に則って、引製強さて、 (kN/m) を求めた。

各実施例, 比較例で作製したゴム組成物を、それぞれ1 40℃、20分間の条件でプレス加硫した後、結構性制 定試験機〔(株) 岩本製作所製)を用いて、JIS K 6394「加硫ゴムの點的性質試験方法」に所載の試 毅方法に到って、その指失正接tan &を測定した。測定 の条件は、周波数10Hz、温度70℃および0℃とし to

# [0037] ムーニー粘度、スコーチ時間の測定

各実施例、比較例で作製したゴム組成物のムーニー粘度 就ゴム物理試験方法:のうち第4項「ムーニー粘度盆 験」に所載の試験方法に則って測定した。スコーチ時間 (分) は、数値が5ポイント、10ポイントおよび90 ポイントあがるまでの時間を自動的に機械に読み取らせ

#### [0038] 便度測定

各実施例、比較例で作態したゴム組成物を、それぞれ1 40℃、20分間の条件でプレス加硫した後、JIS K 6301「加融ゴム物理試験方法」のうち第5項 実施例1の(生ゴムの鋼製)と同様にして製造した、総 40 「硬さ試験」に所載の試験方法に知って、初期のスプリ ング式硬さH1 を求めた。また、加硫後の試料を100 ℃で48時間放置した後、間様の測定を行って、差化後 のスプリング式硬さH。を求めた。

#### [0039] 摩耗最期定

各実施例、比較例で作製したゴム組成物を、それぞれ1 40℃、20分間の条件でプレス加速した後、BS規格 903 partA9 C法に規定された方法に則り、アク ロン摩耗試験機を用いて、なじみ運転500回転、本試 験500回転後のAKRON率耗量「ccl を確定し 50 to

[0040]以上の結果を表1に示す。以上の結果を、 \*の値と併せて、表1、表2に示す。 各実施例、比較例のゴム組成物に使用した原料ゴムにお ける、ケールダール法によって測定された総密案含有率\* 【表1】

[0041]

	-	実施網 [	実施例2	実施例3	英施鸻 4	実施例5
総空業	含有率	0, 94	0.615	0.09	8.889	0.02
W.1.,	(130°C)	53.0	51. 9	54. 3	51, 7	52.0
T <sub>5</sub>	(分)	16.3	16, 2	16.8	16.1	18.2
Tie	(分)	17. 8	17, 1	17. 9	17. 1	17. 3
T10 (分)		20. 1	19, 7	20, 3	19.6	20.0
T.	被期	81, 5	32. 9	30, 8	33.0	31, 8
[MPz]	老化後	28. 5	27. 0	26.2	27. 2	26.7
E,	初期	658	664	655	667	665
(%)	老化後	4 3 6	446	431	450	445
н,	初期	60	6.0	5 9	8 1	61
	老化後	<del>6</del> 5	6 4	8.5	6 4	6.5
T. (M/n)		72. 5	74, 2	70, 2	74. 2	78.0
ARRON車毛織 (c c)		6.119	0.122	0.120	0.121	0.120
tan δ	70 °C	0.114	0.106	0.119	0.104	0.110
	30	0.186	0.185	0 177	0.185	0.181

[0042]

※ ※ [表2]

	-	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4	比較例5
総空業	含有率	9, 48	0.11	0.30	0. 42	0.46
果,,,	(130°C)	61.0	57. 0	65. 7	60. 2	5 6. 5
т,	(分)	19, 2	15. 0	14. 7	18.2	18, 3
T., (37)		20, 1	16. 2	16.0	20.6	19. 2
T:: (3})		22. 8	19.3	19.0	23. 9	21. 7
Tx	初期	28.0	29, 8	29. 2	28. 6	28. 3
(Ma)	老化後	25.8	25. 9	24, 1	25. 8	25. 8
E.	初期	671	851	651	674	829
(96)	老化後	417	418	413	429	393
н.	初期	5 9	61	61	5 9	51
218	老化後	7.0	8.8	68	7 0	7.1
Tx (kN/s)		6 6. 7	70.5	70.5	67.5	63.7
ANRON単純量 (cc)		0.123	0.122	0.111	0.122	0.133
tan 8	70 °C	8.141	0.125	0.127	0.149	0.128
194 U	9 °C	0.160	0.168	0.138	0.154	0.170

[0043]上記表1、表2の結果より明らかなよう の従来の原料ゴムを用いた比較例1~5に比べてムーニ に、本発明の構成を有する実施例 $1\sim5$ はいずれも、他 50 一粘度が低く、とくに一度素練りをした比較例6よりも ムーニー粘度が低いことから、素練りが不要なほど加工 性が向上し、生産性にもすぐれていることがわかった。 また、総室案含有率が0.1電景%以下である実施領1 ~5はいずれも、総容器含有率が0. 1重量米を据える 比較例1~5に比べて引張強さT。が高く、しかも引き 裂き抵抗が大きいことがわかった。 [0044] また実施例1~5はいずれも、老化による 伸びE。の低下量およびスプリング式硬さH。の上昇量 が少なく、このことから、老化しにくいものであること の結果が従来のものと開程度であることから、タイヤ用 ゴムとして十分に使用に耐えるものであることがわかっ

[0045] また実施例1~5はいずれも、比較例1~ 5に比べて79℃におけるtan るが小さいことから、エ ネルギー損失が小さく、かつころがり抵抗が低いゴムタ イヤを製造できることもわかった。また実施例1~5は

12 いずれも、比較例1~5に比べて0℃におけるtan さが 同等またはそれ以上であることから、ウエットグリップ がよいゴムタイヤとなることもわかった。

【0046】さらに、各実施例の結果を比較検討したと ころ、総窒素含有率が低いほど望ましい結果が得られる ことが確認された。

[0047]

【発明の効果】本発明のゴム組成物は、以上のように横 成されているため、従来のものよりも50~70℃での も確認された。また実施例 $1\sim5$  はいずれも、摩鞋試験 10 1 ian  $\delta$  が小さくて発熱やころがり抵抗の減少の点ですぐ れ、高強度で引き裂き抵抗が大きく、かつムーニー粘度 が素練りしたものよりも低いため加工性がよく、素練り が不要で生産性にすぐれるという、従来にないすぐれた 特性を有している。さらにこの材料をタイヤ用材料とし て用いた場合、発熱が少なくころがり抵抗が減少し、な おかつウエットグリップにすぐれる特徴がある。

フロントページの総き

(72)発明者 市川 演館 兵庫県羽石市魚住町潜水41番地の1 住友 ゴム毎件窓

(72) 発明者 日澄 祐一 和歌山県和歌山市六十谷1293-7 (72) 発明者 林 正治 和歌山県和歌山市極原133~5

- 1 -

Translation in part of Cited Reference 4 (JP-A-06-329838)

### RUBBER COMPOSITION

5

10

Page 4, paragraph number [0023]

The rubber composition in the present invention can be used as the material of the products subjected to compression and tension in especial. Examples are industrial goods such as a tire, rubber belt, rubber roll and bladder, sporting goods such as tennis ball, basketball, soccer ball and volleyball. The rubber composition in the present invention can be used as the materials of all components constituting the rubber tire such as tread, sidewall, ply and bead, and above components is compound in optimal composite ratio in response to each component as usual.

# CLAIMS

- A rubber composition comprising natural rubber deproteinized treatment, wherein protein within the natural rubber is
  contained in an amount of at most 0.10 % by weight converted to nitrogen content as an index of an amount of the protein.
  - 2. The rubber composition of Claim 1, wherein protein within the natural rubber is contained in an amount of at most 0.05 % by weight converted to nitrogen content.
    - 3. The rubber composition of Claim 1, wherein protein within the natural rubber is contained in an amount of at most 0.02% by weight converted to nitrogen content.

15

4. The rubber composition of Claims 1 to 3 using for a tire.